# PLASTIC LENS

Patent Number:

JP6337379

Publication date:

1994-12-06

Inventor(s):

SHITSUIN TOMOYA; others: 04

Applicant(s)::

**NIKON CORP** 

Requested Patent:

☐ JP6337379

Application Number: JP19930148407 19930528 Priority Number(s):

IPC Classification:

G02C7/04; G02B1/04; G02B1/10

EC Classification:

Equivalents:

#### **Abstract**

PURPOSE:To obtain a plastic lens having high refractive index in which inteference fringes are hardly seen even when a primer layer or both of a primer layer and hard coating layer are formed on a plastic base body, by forming the primer layer having almost same refractive index as the refractive index of the plastic lens base body.

CONSTITUTION: Since the refractive index of the plastic lens base is 1.49-1.65. the primer layer is controlled to 1.49-1.65. Namely, to obtain almost same refractive index of the primer layer as that of the plastic lens base, the difference of the refractive index is specified to 0.03 absolute value, preferably smaller than 0.01. Thickness of the primer layer is controlled to 0.05-5mum, preferably 0.2-3mum. If the film thickness is smaller than 0.05mum, a function as a shock absorbing layer can not be obtd. enough. If it exceeds 5mum, scratching resistance of the hard coating layer decreases as well as the heat resistance and profile irregulatity of the primer layer decrease.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

# (11)特許出顧公開番号

# 特開平6-337379

(43)公開日 平成6年(1994)12月6日

F I 技術表示箇所	庁内整理番号	識別記号	(51) Int.Cl. <sup>5</sup>
			G02C 7/04
	8807-2K		G 0 2 B 1/04
	8807-2K	Z	1/10
		PMS	C 0 9 D 183/04
審査請求 未請求 請求項の数5 FD (全 11 頁)			
(71)出顧人 000004112		特顧平5-148407	(21)出願番号
株式会社ニコン			
東京都千代田区丸の内3丁目2番3号	128日	平成5年(1993)5月	(22)出顧日
(72) 発明者 執印 智哉			
東京都千代田区丸の内3丁目2番3号 株			
式会社ニコン内			
(72) 発明者 堀部 敏彦			
東京都千代田区丸の内3丁目2番3号 株			
式会社ニコン内			
(72) 発明者 波邊 浩二			
東京都千代田区丸の内3丁目2番3号 株			
式会社ニコン内			
(74)代理人 弁理士 佐藤 正年 (外1名)			
最終頁に続く			

# (54) 【発明の名称】 プラスチックレンズ

### (57)【要約】

【目的】 プラスチックレンズ基材上にプライマー層ま たはプライマー層とハードコート層の両方を有していて も、干渉縞のみえにくい高屈折率のプラスチックレンズ を得ること。

【構成】 プラスチックレンズ基材の屈折率とプラスチ ックレンズ基材の少なくとも一方の表面上に衝撃吸収層 として形成したプライマー層の屈折率をほぼ同等とし た。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 プラスチックレンズ基材の少なくとも一 方の表面上に衝撃吸収層としてのプライマー層と、耐擦 傷性のハードコート層を基材側からこの順で形成したブ ラスチックレンズにおいて、

前記プラスチックレンズ基材の屈折率と前記プライマー 層の屈折率がほぼ同等であることを特徴とするプラスチ ックレンズ。

【請求項2】 さらに前記プライマー層の屈折率と前記 ハードコート層の屈折率とがほぼ同等であることを特徴 10 とする請求項1に記載のプラスチックレンズ。

【請求項3】 前記ハードコート層の表面上に単層また は多層の反射防止層が形成されたことを特徴とする請求 項2に記載のプラスチックレンズ。

【請求項4】 前記プライマ-層がポリウレタン樹脂を 含むことを特徴とする請求項1に記載のプラスチックレ ンズ。

【請求項5】 前記ハードコート層は下記一般式(1) で表される有機ケイ素化合物および/またはその加水分 解物であることを特徴とする請求項1に記載のプラスチ 20 ックレンズ。

#### [一般式]

R', R', S i (OR') (I)

(式中、R1、R1は、炭素数1~20のアルキル基、 炭素数2~20のアルケニル基、炭素数6~19のアリ -ル基、炭素数7~20のアラルキル基、ハロゲン原子 を表す。R'は炭素数1~20のアルキル基、炭素数2 ~20のアシル基、炭素数6~20のアリール基、炭素 数7~20のアラルキル基を表す。mおよびnは0また は1である。)

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は反射防止性を改善し、被 覆膜の密着性、耐擦傷性、耐衝撃性、耐候性、耐薬品 性、染色性の優れたプラスチックレンズに関するもので ある。

#### [0002]

【従来の技術】近年、眼鏡レンズ材料として無機ガラス に代わってプラスチックレンズが使用されるようになっ てきている。プラスチックレンズは従来のガラスレンズ 40 に比べて軽量で耐衝撃性に優れており、染色し易い等の 点で注目を浴びており、それを受けて低色収差のプラス チックレンズが数多く提供されている。

【0003】一般に、プラスチックレンズは非常に傷つ き易いという欠点を有しているため、通常はプラスチッ クレンズ基材表面上に耐擦傷性のハードコート層が設け られ、場合によりハードコート層の上に表面反射防止の ために、無機物質を蒸着した反射防止層が設けられた状 態で提供されている。

ものと髙屈折率のものとに大別されるが、レンズの厚さ を薄くできるなどの長所により、近年、良好な高屈折率 のプラスチックレンズの提供が望まれている。

【0005】しかし、高屈折率プラスチックレンズは低 屈折率プラスチックレンズよりもろく、耐衝撃性に著し く劣るという欠点がある。そのため、プラスチックレン ズ基材とハードコート層の間に耐衝撃性を改善する目的 でプライマー層を設けたプラスチックレンズが提供され ている。

【0006】具体的には、特開平3-109502号公 報に、高屈折率プラスチックレンズ基材とハードコート 層の間にプライマー層を設ける方法が開示されている。 しかし、この方法では、比較的低屈折率のプライマー層 であるため、プラスチックレンズ基材の屈折率とプライ マー層の屈折率の差による干渉縞が見え、外観上非常に 見苦しいレンズとなる。また、さらにその上に、プライ マー層と屈折率の差が大きいハードコート層を設けると 干渉縞は一層顕著となる。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、プラスチッ ク基材上にプライマー層またはプライマー層とハードコ ート層の両方を有していても、干渉縞の見えにくい高屈 折率のプラスチックレンズ得ることを目的とする。

[8000]

【課題を解決するための手段】請求項1による本発明 は、プラスチックレンズ基材の少なくとも一方の表面上 に衝撃吸収層としてのプライマー層と、耐擦傷性のハー ドコート層を基材側からこの順で形成したプラスチック レンズにおいて、前記プラスチックレンズ基材の屈折率 と前記プライマー層の屈折率がほぼ同等であることを特 徴とするものである。

【0009】請求項2による本発明は、請求項1におい てさらに前記プライマー層の屈折率と前記ハードコート 層の屈折率とがほぼ同等であることを特徴とするもので ある。

【0010】請求項3による本発明は、請求項2におい て前記ハードコート層の表面上に単層または多層の反射 防止層が形成されたことを特徴とするものである。

【0011】請求項4による本発明は、請求項1におい て前記プライマー層がポリウレタン樹脂からなることを 特徴とするものである。

【0012】請求項5による本発明は、請求項1におい て前記ハードコート層は下記一般式(I)で表される有 機ケイ素化合物および/またはその加水分解物であるこ とを特徴とするものである。

#### [一般式]

 $R^1 R^2 Si (OR^3)$ 

(式中、R1、R1は、炭素数1~20のアルキル基、 炭素数2~20のアルケニル基、炭素数6~19のアリ 【0004】プラスチックレンズは一般に、低屈折率の「50」ール基、炭素数7~20のアラルキル基、ハロゲン原子 3

を表す。 $R^3$  は炭素数 $1\sim20$ のアルキル基、炭素数 $2\sim20$ のアシル基、炭素数 $6\sim20$ のアリール基、炭素数 $7\sim20$ のアラルキル基を表す。mおよびnは0または1である。)

[0013]

【作用】本発明のプラスチックレンズでは、プラスチックレンズ基材の少なくとも一方の表面上に衝撃吸収層として形成したプライマー層の屈折率とプラスチックレンズ基材の屈折率がほぼ同等であるため、プライマー層の厚さが均一でないプラスチックレンズでも干渉縞を見え 10 にくくすることができる。

【0014】即ち、プラスチックレンズ基材の屈折率とプライマー層の屈折率とがほぼ同じであるため、プラスチックレンズ基材とプライマー層の界面における反射を抑えることとなり、反射光の干渉による縞を見えにくくすることができる。

【0015】通常使用されるプラスチックレンズ基材の屈折率は1.49~1.65の範囲であるから、プライマー層の屈折率も1.49~1.65の範囲に選ぶのがよい。

【0016】本発明の好ましい態様では、プラスチックレンズ基材とプライマー層の屈折率を同等とみなしうるようにするため、両者の屈折率の差を絶対値にして0.03、特に好ましくは0.01より小さくするのがよい。

【0017】プライマー層の厚みは、 $0.05\sim5\mu$ m、特に好ましくは $0.2\sim3\mu$ mの範囲内の間とするのがよい。膜厚が $0.05\mu$ mより薄いと、衝撃吸収層として十分な機能が得られなくなり、また、 $5\mu$ mを越えると、ハードコート層の耐擦傷性が低減すると共にプライマー層の耐熱性が劣化し、また面精度も著しく劣化する。

【0018】また、プライマー層を構成する樹脂としては、一般に、プラスチックレンズ基材やその上に形成されるハードコート層との密着性が良いことや、衝撃エネルギーを吸収するのに十分な弾性があること等の条件を満たす樹脂であれば、どのような樹脂でも使用することが可能である。

【0019】このような樹脂としては熱可塑性樹脂でも 熱硬化性樹脂でもよく、具体的には、アクリル酸系樹脂、酢酸ビニルアルコール樹脂、含窒素ビニル系樹脂、 アミノ系樹脂、ポリエステル系樹脂、ポリアミド系樹脂、シリコーン系樹脂、ポリウレタン系樹脂、エポキシ 系樹脂、繊維素系樹脂、及びこれらの混合物、共重合 体、一部が変性された樹脂等が挙げられる。

【0020】本発明では特に制限しないが、プライマー 層は熱硬化性樹脂を用いるのが好ましい。何故なら、熱 硬化性樹脂は三次元の網目状構造有しているため弾性に 富み、熱可塑性樹脂より耐衝撃性に優れているためであ る。 【0021】さらに、プライマー層の表面上に耐擦傷性のハードコート層が形成される。この場合、係るハードコート層は好ましくはシリコーン系、メラミン系、アクリル系の樹脂のいずれかの樹脂で形成するのがよい。特に好ましくはシリコーン系の樹脂がよい。

[0022]また、本発明の硬化被膜中には一般的に表面硬度向上を目的としてよく使用される微粒子状無機物が添加されていても何ら問題はない。ここで微粒子状無機物とは、平均粒子径が約 $1\sim300\,\mu$ mのものが好ましく、さらに好ましくは約 $5\sim200\,\mu$ mのものが用いられる。

【0023】微粒子状無機物の具体例としては、二酸化ケイ素などの酸化ケイ素化合物、三酸化アルミニウムなどの酸化アルミニウム化合物、二酸化チタンなどの酸化チタン化合物、二酸化ジルコニウムなどの酸化ジルコニウム化合物、二酸化スズなどの酸化スズ化合物、三酸化アンチモン、五酸化アンチモンなどの酸化アンチモン化合物などが挙げられる。

[0024]本発明における硬化被膜はその形成に際して硬化促進、低温硬化などを可能とする目的で各種の硬化剤が含まれていても本発明には何ら問題はない。良く使われる硬化剤としては各種エポキシ樹脂硬化剤、あるいは各種有機ケイ素樹脂硬化剤などが知られている。

[0025] これらの硬化剤の具体例としては、各種の 有機酸およびそれらの酸無水物、窒素含有有機化合物、 各種金属錯化合物あるいは金属アルコキシドさらにアル カリ金属の有機カルボン酸塩、炭酸塩などの各種塩が挙 げられる。

【0026】請求項2による本発明では、プライマー層 の屈折率とハードコート層の屈折率がほぼ同等であるため、ハードコート層の表面が均一でないプラスチックレンズでも干渉縞を見えにくくすることができる。

【0027】即ち、プライマー層の屈折率とハードコート層の屈折率がほぼ同じであるため、プライマー層とハードコート層の界面における反射を抑えることとなり、反射光の干渉による縞を見えにくくすることができる。 【0028】ハードコート層の屈折率は通常使用されるプラスチックレンズ基材およびプライマー層の屈折率が

プラスチックレンズ基材およびプライマー層の屈折率が 1.49~1.65の範囲であるから、この範囲とほぼ 40 同範囲に選ばれる。

[0029] 好ましくはプライマー層とハードコート層 の屈折率の差を絶対値にして[0030] 更にハードコート層の厚みは、[0030] 現にハードコート層の厚みは、[0030] は、[0030] は、[0030] がよりなは [0030] がよりない。

い。膜厚が $1.0\mu$ mより薄いと、耐擦傷性が著しく劣り、また、 $5\mu$ mより厚いと、プライマー層の効果が低減し、耐衝撃性が著しく低下するためである。

【0031】また、請求項3による本発明では、ハード コート層の表面上に単層または多層の反射防止層が形成 50 される。この場合、反射防止層は、金属、金属または半 金属の酸化物またはフッ化物等の被膜で形成でき、具体的には例えばSiO, ZrO, 等の金属酸化物、MgF, 等の被膜が挙げられる。

【0032】また、請求項4による本発明では、プライマー層に用いる樹脂の種類としてはポリウレタン樹脂を用いるのが好ましい。これは、ポリウレタン樹脂はその原料のポリイソシアナートおよびポリオールに屈折率の調整のための芳香環、イオウ、ハロゲン基等の官能基を適宜含むことができるためである。これにより、プラスチックレンズ基材に合わせて比較的高い屈折率のプライ 10マー層を得ることができる。

【0033】また、請求項5による本発明では、ハードコート層として下記一般式(I)で示される有機ケイ素化合物および/またはその加水分解物が好ましく用いられる。これにより、メラミン系、アクリル系の樹脂より硬いハードコート層が得られるからである。

 $R^{3}R^{2}Si(OR^{3})$  (1)

(式中、 $R^1$ 、 $R^2$ は、炭素数 $1\sim20$ のアルキル基、炭素数 $2\sim20$ のアルケニル基、炭素数 $6\sim19$ のアリール基、炭素数 $7\sim20$ のアラルキル基、ハロゲン原子 20を表す。 $R^3$ は炭素数 $1\sim20$ のアルキル基、炭素数 $2\sim20$ のアシル基、炭素数 $6\sim20$ のアリール基、炭素数 $7\sim20$ のアラルキル基を表す。mおよびnは0または1である。)

【0034】また、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup> は置換されていてもよ く、そのような場合、置換基の具体例としては、ヒドロ キシ基:アミノ基、ジベンジルアミノ基、(2-メタク リロキシエチル)アミノ基などのアミノ基;メトキシ 基、tert‐ブトキシ基などのアルコキシ基;ベンジ ロキシ基、フェネチロキシ基などのアラルコキシ基;フ 30 ェノキシ基、2-ナフチロキシ基などのアリーロキシ 基;アセトキシ基、ベンゾイロキシ基、メタクリロキシ 基などのアシルオキシ基、N-フェニルカルバモイルオ キシ基、N-(2-メタクリロキシエチル) カルバモイ ルオキシ基などのカルバモイルオキシ基;メチル基、ト リフルオロメチル基、グリシジル基などのアルキル基: ベンジル基などのアルキル基:ベンジル基、フェネチル 基などのアラルキル基:フェニル基、1-ナフテル基な どのアリール基:クロロ基、ブロモ基などのハロゲン 基:シアノ基:カルボン酸基、カルボン酸ソーダ基など 40 のカルボン酸基;ニトロ基;アセチル基、メタクリル基 などのアシル基:N-メチルカルバモイル基などのカル バモイル基;エトキシカルボニル基などのアルコキシカ ルボニル基:スルホン酸ソーダ基、スルホン酸基などの スルホン酸基;スルファモイル基が挙げられる。

【0035】R<sup>3</sup> のアシル基の具体例として、アセチル ター(3、4-エポキシシクロヘキシル)プロピルトリ 基、ベンゾイル基などが挙げられ、アルキル基、アリー エトキシシラン、δー(3、4-エポキシシクロヘキシル)プチルトリメトキシシラン、δー(3、4-エポキール基、アラルキル基の好ましい具体例としては、R シンクロヘキシル)プチルトリエトキシシラン、グリシドキシメチルメチルシメトキシシラン、グリシドキシメ

いてもよく、その置換基としてはR1、R2における置 換基と同様の置換基が好ましい例として挙げられる。 【0036】式(1)で示される有機ケイ素化台物の具 体例としては、メチルシリケート、エチルシリケート、 n-プロビルシリケート、i-プロビルシリケート、n ーブチルシリケート、sec-ブチルシリケート、t-ブチルシリケート、テトラアセトキシシラン、メチルト リメトキシシラン、メチルトリエトキシシラン、メチル トリメトキシエトキシシラン、メチルトリアセトキシシ **ラン、メチルトリプトキシシラン、メチルトリプロポキ** シシラン、メチルトリアミロキシシラン、メチルトリフ ェノキシシラン、メチルトリベンジルオキシシラン、メ チルトリフェネチルオキシシラン、グリシドキシメチル トリメトキシシラン、グリシドキシメチルトリエトキシ シラン、α-グリシドキシエチルトリメトキシシラン、 α-グリシドキシエチルトリエトキシシラン、β-グリ シドキシエチルトリメトキシシラン、β-グリシドキシ エチルトリエトキシシラン、α-グリシドキシプロピル トリメトキシシラン、α-グリシドキシプロピルトリエ トキシシラン、β-グリシドキシプロピルトリメトキシ シラン、β-グリシドキシプロピルトリエトキシシラ ン、アーグリシドキシプロピルトリメトキシシラン、ア - グリシドキシプロビルトリエトキシシラン、γ - グリ シドキシプロピルトリプロポキシシラン、ャーグリシド キシプロピルトリプトキシシラン、ャーグリシドキシブ ロピルトリメトキシエトキシシラン、ケーグリシドキシ プロピルトリフェノキシシラン、α-グリシドキシブチ ルトリメトキシシラン、α-グリシドキシブチルトリエ トキシシラン、β-グリシドキシブチルトリメトキシシ ラン、β-グリシドキシブチルトリエトキシシラン、γ グリシドキシブチルトリメトキシシラン、ャーグリシ ドキシブチルトリエトキシシラン、δ-グリシドキシブ チルトリメトキシシラン、δ-グリシドキシブチルトリ エトキシシラン、(3,4-エポキシシクロヘキシル) メチルトリメトキシシラン、(3,4-エボキシシクロ ヘキシル) メチルトリエトキシシラン、 $\beta$  - (3, 4 -エポキシシクロヘキシル) エチルトリメトキシシラン、 β-(3, 4-エポキシシクロヘキシル) エチルトリエ トキシシラン、β-(3,4-エポキシシクロヘキシ ル) エチルトリプロポキシシラン、β-(3,4-エポ キシシクロヘキシル) エチルトリブトキシシラン、β-(3.4-エポキシシクロヘキシル) エチルトリメトキ シエトキシシラン、β-(3,4-エポキシシクロヘキ シル) エチルトリフェノキシシラン、ァー(3,4-エ ポキシシクロヘキシル)プロピルトリメトキシシラン、 エトキシシラン、δ-(3,4-エポキシシクロヘキシ ル) ブチルトリメトキシシラン、δ-(3,4-エポキ シシクロヘキシル) ブチルトリエトキシシラン、グリシ

チルメチルジエトキシシラン、α-グリシドキシエチル メチルジメトキシシラン、α-グリシドキシエチルメチ ルジエトキシシラン、β-グリシドキシエチルメチルジ メトキシシラン、β-グリシドキシエチルメチルジエト キシシラン、α-グリシドキシプロピルメチルジメトキ シシラン、α-グリシドキシプロピルメチルジェトキシ シラン、β-グリシドキシプロピルメチルジエトキシシ ラン、γ~グリシドキシプロピルメチルジメトキシシラ ン、アーグリシドキシプロピルメチルジエトキシシラ ン、アーグリシドキシプロピルメチルジブトキシシラ ン、アーグリシドキシプロピルメチルメトキシエトキシ シラン、アーグリシドキシプロピルメチルジフェノキシ シラン、アーグリシドキシプロピルエチルジメトキシシ ラン、γ-グリシドキシプロピルエチルジエトキシシラ ン、ァーグリシドキシプロピルビニルジメトキシシラ ン、アーグリシドキシプロピルビニルジエトキシシラ ン、γ-グリシドキシプロピルフェニルジメトキシシラ ン、アーグリシドキシプロピルフェニルジエトキシシラ ン、エチルトリメトキシシラン、エチルトリエトキシシ 20 ラン、ビニルトリメトキシシラン、ビニルトリエトキシ シラン、ビニルトリアセトキシシラン、ビニルトリメト キシエトキシシラン、フェニルトリメトキシシラン、フ ェニルトリエトキシシラン、フェニルトリアセトキシシ ラン、γ-クロロプロピルトリメトキシシラン、γ-ク ロロプロピルトリエトキシシラン、ャークロロプロピル トリアセトキシシラン、3,3-トリフロロプロビ ルトリメトキシシラン、アーメタクリルオキシプロピル トリメトキシシラン、アーメルカプトプロピルトリメト キシシラン、アーメルカプトプロピルトリエトキシシラ ン、β-シアノエチルトリエトキシシラン、クロロメチ ルトリメトキシシラン、クロロメチルトリエトキシシラ ン、 $N-(\beta-r ミノエチル)-r-r ミノプロピルト$ リメトキシシラン、N-(β-アミノエチル)-γ-ア **ミノプロピルトリメトキシシラン、Ν-(β-アミノエ** チル)-γ-アミノプロピルメチルジメトキシシラン、 **γ-アミノプロピルトリメトキシシラン、γ-アミノブ** ロピルメチルジメトキシシラン、N-(β-アミノエチ ル) - γ - アミノプロピルトリエトキシシラン、N -(β-アミノエチル) - γ-アミノプロビルメチルジエ 40 トキシシラン、ジメチルジメトキシシラン、フェニルメ チルジメトキシシラン、ジメチルジエトキシシラン、フ ェニルメチルジエトキシシラン、アークロロプロピルメ チルジメトキシシラン、γ-クロロプロピルメチルジェ トキシシラン、ジメチルジアセトキシシラン、ャーメタ クリルオキシブロビルメチルジメトキシシラン、アーメ タクリルオキシプロピルメチルジエトキシシラン、ァー

メルカプトプロピルメチルジメトキシシラン、アーメル カプトプロピルメチルジエトキシシラン、メチルビニル ジメトキシシラン、メチルビニルジエトキシシランなど がその例である。

【0037】これらの有機ケイ素化合物および/または その加水分解物は1種のみならず2種以上を併用して使 用することも十分可能である。

【0038】また、プライマー層の中には、必要に応じ て塗布性を改善するためのレベリング剤、耐候性を改善 ン、アーグリシドキシプロピルメチルジプロポキシシラ 10 するための紫外線吸収剤や酸化防止剤、着色の目的で顔 料、染料、フォトクロミック材料等の着色剤、良好な塗 膜を得るための界面活性剤、硬化剤、硬化触媒等の添加 剤を適宜配合することも可能である。

> 【0039】尚、本発明で用いるプラスチックレンズ基 材の樹脂材料は特に限定されるものではないが、液状硬 化性化合物がその主鎖及び/または側鎖にベンゼン環、 ナフタレン環、カーボネート結合、ウレタン結合、ハロ ゲン元素のうち少なくとも一種を有する樹脂材料が特に 好ましい。

> 【0040】特に好ましく用いられるプラスチックレン ズ基材の樹脂材料は、ポリメチルメタクリレートおよび その重合体、ポリカーボネート、ジエチレングリコール ビスアリルカーボネートポリマー(CR39)、ポリエ ステル、特にポリエチレンテレフタレート、および不飽 和ポリエステル、エポキシ樹脂、ポリエーテルスルホン 等である。

【0041】また、化1で表されるヘキサメチレンジイ ソシアネートの環状三量体よりなる成分と、化2で表さ れるジオール化合物よりなる成分と、化3で表される化 30 合物よりなる化合物よりなる成分と、ジビニルベンゼン と芳香環を有するラジカル重合反応性化合物よりなる成 分とを有する樹脂材料も好ましく、この樹脂材料を本発 明の構成に用いると大きな効果がある。

[0042]

[化1]

[0043] [化2]

(mおよびnはそれぞれ0~2の整数である。)

[0044] [化3]

(Yは、水素原子またはメチル基を示す。)

【0045】本発明で用いるプラスチックレンズ基材の 成形方法は、通常のプラスチックレンズの重合による成 形方法とほとんど同じ手法で行うことができ、例えば単 量体混合物をガラスモールドとエチレン一酢ビ共重合体 性ガスケットにより組み立てられた鋳型中に流し込み、 所定温度で所定時間キュアし、必要に応じて鋳型外部で 20 ポストキュアすることにより成形されたレンズ基材が得 られる。勿論、本発明はこれ以外の方法で成形されたプ ラスチックレンズ基材を用いることも可能であることは 述べるまでもない。

【0046】本発明のプラスチックレンズを製造するに あたっては、プラスチックレンズ基材の少なくとも一方 の表面上に衝撃吸収層としてのプライマー層を形成する ために、樹脂からなるプライマー塗料をプラスチックレ ンズ基材に塗布し、膜形成処理をする。

【0047】プライマー層を形成するに際しては、予め 合成させた熱可塑性樹脂を溶媒に溶かして得た塗料をブ ラスチックレンズ基材に塗布し、その後溶媒を揮発させ てプライマー層を形成する方法と、溶媒と必要に応じて 用いられる硬化触媒からなる塗料をプラスチックレンズ 基材に塗布し、その後溶媒を揮発させながら反応させて 熱硬化性樹脂層をプライマー層として形成する方法があ るが、本発明ではいずれも適用可能である。

【0048】プライマー層形成に際して、樹脂の希釈に 用いる溶媒としては、アルコール類、ケトン類、エステ ル類、エーテル類、アミン類が挙げられ、その他の公知 40 の溶媒も使用可能である。特に好ましくは、酢酸エチ ル、メチルエチルケトン、エチレングリコールモノエチ ルエーテル、ジメチルホルムアミドであるが、これらは 単独で用いてもよいし、2種以上の混合溶媒としてもよ い。樹脂と溶媒を混合したものがプライマー塗料とな

【0049】また、プライマー塗料に硬化性樹脂を用い る場合は、硬化性樹脂に適した硬化触媒を適宜混合して もよい。硬化触媒としては有機金属化合物、アミン、ポ リアミド、ポリスルフィド、酸無水物、三フッ化物等が 50 リウレタン工業(株)製)10.0重量部、市販のポリ

挙げられる。

【0050】このプライマー塗料の塗布方法は硬化物の 前駆体である組成物を溶剤存在下あるいは無溶剤下での 10 液状組成物をスピンコート法、ディッピング法等公知の 方法であれば、特に制限はない。また、プラスチックレ ンズ基材には塗布性の向上のため、必要に応じアルカリ 処理、プラズマ処理、紫外線処理等の前処理を行ってお くことが望ましい。

10

【0051】プライマー層は、プライマー塗料を塗布し た後、自然放置、加熱または加熱硬化、電子硬化等、そ のプライマー塗料の硬化方法に適した方法で固化または 硬化することにより均一な被膜として形成することがで きる。

【0052】また、プライマー層表面上に耐擦傷性のハ ードコート層を設ける場合、ハードコート剤としては好 ましくはシリコーン系、メラミン系、アクリル系樹脂の いずれかから選ばれたものを溶媒で希釈したものを用い

【0053】ハードコート層はプライマー層と同様、硬 化物の前駆体である組成物を溶剤存在下あるいは無溶剤 下での液状組成物をディッピング法、スプレー法、スピ ンコート法等一般的に使用されている塗布方法を用いて 形成される。ハードコート剤を塗布した後、加熱硬化、

紫外線硬化、電子線硬化等、ハードコート剤の硬化に適 した方法で硬化処理すればよい。

【0054】また、ハードコート層の表面上に単層また は多層の反射防止層を設ける場合、反射防止層の形成物 質として選ばれた金属、金属または半金属の酸化物また はフッ化物等、例えばSiO、、ZrO、等の金属酸化 物、MgF、等を真空蒸着法、スパッタリング法、イオ ンプレーティング法、イオンビームアシスト法等周知の 手法で被着させればよい。

[0055]

【実施例】以下、本発明の実施例を説明するが、本発明 がこれらによって限定されることはない。

【0056】実施例1

(1) プラスチックレンズ基材

屈折率1. 498のCR-39眼鏡用プラスチックレン ズ基材を用いた。

【0057】(2)プライマー組成物の調整及び塗布硬

市販のヘキサメチレンジオソシアネートタイプの非ブロ ック型ポリイソシアネート「コノネードHX」(日本ポ

エステルタイプのポリオール「ニッポラン125」(日 本ポリウレタン工業(株)製)16.7重量部、硬化触 媒としてオクチル酸亜鉛0.2重量部、レベリング剤と して市販のフッ素系レベリング剤「フロラードFC-4 31」(住友スリーエム(株)製)0.01重量部、溶 媒として酢酸エチル50.0重量部、メチルエチルケト ン25.0重量部から成る混合物を均一な状態になるま で十分に撹拌し、これをプライマー組成物とした。

【0058】このプライマー組成物を前処理としてアル スピンコート法(回転数1000回/min)にて塗布 したレンズを60℃で30分間加熱処理してプライマー 層を硬化させた。

【0059】(3)シリコーン系ハードコート剤の調整 撹拌子を入れたガラス製フラスコ中に、イソプロピルア ルコール675重量部とビス(トリメトキシシリル)エ タン105重量部とを加え、撹拌を行いながら0.05 規定の塩酸水50重量部を滴下した。さらに撹拌を続け た後、一昼夜熱成した。次に、メタノール分散シリカゲ ル170重量部とシリコーン系界面活性剤0.2重量部 20 を加え、十分撹拌を行ったあと、濾過してハードコート 剤を得た。

【0060】(4)シリコーン系ハードコート剤の塗布 硬化

(2) で得られたプライマー層を有するプラスチックレ ンズ基材のプライマー層上に(3)で得られたシリコー ン系ハードコート剤をディビング法(引き上げ速度10 0 c m/min) にて塗布した。塗布したレンズを10 0℃で120分間加熱処理してハードコート層を硬化さ せた。

【0061】(5)反射防止膜の形成

(3) で得られたプライマー層、ハードコート層を有す るプラスチックレンズ基材上にSi〇、/Zr〇、系の 5層の反射防止膜を真空蒸着法により形成させた。

【0062】 このようにして得られた複合膜を有するプ ラスチックレンズは後述する試験方法で性能を評価し た。プライマ-層は膜厚1.2 μm、屈折率1.50、 ハードコート層は膜厚2. 3 μm、屈折率1. 5 0 であ った。試験結果は表1、表2に示す。

【0063】実施例2

市販のヘキサメチレンジオソシアネートタイプのブロッ ク型ポリイソシアネート「コロネード2507」(日本 ポリウレタン工業(株)製)10.0重量部、市販のポ リエステルタイプのポリオール「ニッポラン125」

(日本ポリウレタン工業(株)製)9.1重量部、硬化 触媒としてオクチル酸亜鉛0.2重量部、レベリング剤 として市販のフッ素系レベリング剤「フロラードFC-431」(住友スリーエム(株)製)0.01重量部、 溶媒としてメタノール30.0重量部、メチルエチルケ トン30.0重量部から成る混合物を均一な状態になる 50 ルコール675重量部とビス(トリメトキシシリル)エ

12

まで十分に撹拌し、これをプライマー組成物とした。 【0064】このプライマ-組成物を前処理としてアル カリ処理を行ったプラスチックレンズ基材上にディビン グ法(引き上げ速度180cm/min)にて塗布した レンズを110℃で30分間加熱処理してブライマー層 を硬化させた。

【0065】このプライマー組成物を用いた以外はすべ て実施例1と同様にして複合膜を有するプラスチックレ ンズを作成し、実施例1と同様にして試験を行った。プ カリ処理を行った(1)のプラスチックレンズ基材上に 10 ライマー層は膜厚1.5μm、屈折率1.49、ハード コート層は膜厚2.3μm、屈折率1.50であった。 試験結果は表1、表2に示す。

【0066】実施例3

実施例2のプライマー組成物の溶剤としてメタノール8 0.0重量部、メチルエチルケトン50.00重量部を 用い、アルカリ処理を行ったプラスチックレンズ基材上 にディッピング法(引き上げ速度60cm/min)に て塗布したレンズを110℃で30分間加熱処理してブ ライマー層を硬化させた。

【0067】とのプライマー組成物を用いた以外はすべ て実施例2と同様にして複合膜を有するプラスチックレ ンズを作成し、実施例1と同様にして試験を行った。プ ライマー層の膜厚0.1μm、屈折率1.49、ハード コート層は膜厚2. 3 μm、屈折率1. 50であった。 試験結果は表1、表2に示す。

【0068】実施例4

(1) プラスチックレンズ基材

屈折率1.56の眼鏡用プラスチックレンズ基材を用い

30 【0069】(2)プライマー組成物の調整及び塗布硬

市販のテトラメチルキシレンジイソシアネートタイプの 非ブロック型ポリイソシアネート「タケネートD-18 1 N」(武田薬品工業(株)製)10.0重量部、市販 のポリカーボネートタイプのポリオール「ニッポラン9 83」(日本ポリウレタン工業(株)製)10.8重量 部、硬化触媒としてオクチル酸亜鉛0.2重量部、レベ リング剤として市販のフッ素系レベリング剤「フロラー ドFC-431」(住友スリーエム(株)製)0.01 40 重量部、溶媒として酢酸エチル65.0重量部、から成 る混合物を均一な状態になるまで十分に撹拌し、これを プライマー組成物とした。

【0070】このプライマ-組成物を前処理としてアル カリ処理を行った(1)のプラスチックレンズ基材上に スピンコート法(回転数1000回/min)にて塗布 したレンズを60℃で30分間加熱処理してプライマー 屬を硬化させた。

【0071】(3)シリコーン系ハードコート剤の調整 撹拌子を入れたガラス製フラスコ中に、イソプロビルア

タン105重量部とを加え、撹拌を行いながら0.05 規定の塩酸水50重量部を滴下した。さらに撹拌を続け た後、一昼夜熟成した。次に、水分散五酸化アンチモン ゾル(固形分濃度30%、平均粒子径10nm)100 重量部とシリカゾル(固形分濃度30%、平均粒子径1 0nm、水性ゾル)70重量部ととシリコーン系界面活 性剤0.2重量部を加え、十分撹拌を行ったあと、濾過 してハードコート剤を得た。

【0072】(4)シリコーン系ハードコート剤の塗布

(2) で得られたプライマー層を有するプラスチックレ ンズ基材のプライマ-層上に(3)で得られたシリコー ン系ハードコート剤をディビング法(引き上げ速度10 0 c m/min) にて塗布した。塗布したレンズを10 0℃で120分間加熱処理してハードコート層を硬化さ

【0073】このプラスチックレンズ基材とプライマー 組成物とハードコート剤を用いた以外はすべて実施例1 と同様にして複合膜を有するプラスチックレンズを作成 し、実施例1と同様にして試験を行った。プライマー層 20 は膜厚1. 3μm、屈折率1. 57、ハードコート層は 膜厚2.5μm、屈折率1.56であった。試験結果は 表1、表2に示す。

【0074】実施例5

市販の4、4~ジフェニルメタンジイソシアネートタイ プのブロック型ポリイソシアネート「コロネード250 3」(日本ポリウレタン工業(株)製)5.0重量部、 市販のヘキサメチレンジイソシアネートタイプのブロッ ク型ポリイソシアネート「コロネード2507」(日本 ポリウレタン工業(株)製)5.0重量部、市販のポリ 30 ストールテトラキス(3-メタカプトプロピオン酸) カーボネートタイプのポリオール「ニッポラン983」 (日本ポリウレタン工業(株)製)12.8重量部、硬 化触媒としてオクチル酸亜鉛0.2重量部、レベリング 剤として市販のフッ素系レベリング剤「フロラードFC -431」(住友スリーエム(株)製)0.01重量 部、溶媒として酢酸エチル30.0重量部、メチルエチ ルケトン30.0重量部から成る混合物を均一な状態に なるまで十分に撹拌し、これをプライマー組成物とし

カリ処理を行ったプラスチックレンズ基材上にディビン グ法(引き上げ速度180cm/min)にて塗布した レンズを110℃で30分間加熱処理してプライマー層 を硬化させた。

【0076】このプライマ-組成物を用いた以外はすべ て実施例4と同様にして複合膜を有するプラスチックレ ンズを作成し、実施例1と同様にして試験を行った。プ ライマー層は膜厚1. 2μm、屈折率1. 55、ハード コート層は膜厚2. 3 μm、屈折率1. 56 であった。 試験結果は表1、表2に示す。

【0077】実施例6

市販のヘキサメチレンジイソシアネートタイプのブロッ ク型ポリイソシアネート「コロネード2507」(日本 ボリウレタン工業(株)製)10.0重量部、ペンタエ リストールテトラキス(3-メタカプトプロピオン酸) 11.0重量部、硬化触媒としてオクチル酸亜鉛0.2 重量部、レベリング剤として市販のフッ素系レベリング 剤「フロラードFC-431」(住友スリーエム(株) 製) 0.01重量部、溶媒としてメタノール30.0重 10 量部、メチルエチルケトン30.0重量部から成る混合 物を均一な状態になるまで十分に撹拌し、これをプライ マー組成物とした。

14

【0078】このプライマ~組成物を用いた以外はすべ て実施例5と同様にして複合膜を有するプラスチックレ ンズを作成し、実施例1と同様にして試験を行った。プ ライマー層は膜厚1. 2μm、屈折率1. 56、ハード コート層の膜厚は2. 3μm、屈折率1. 56であっ た。試験結果は表1、表2に示す。

【0079】実施例7

(1) プラスチックレンズ基材

屈折率1.60のウレタン系眼鏡用プラスチックレンズ 基材を用いた。

【0080】(2)プライマー組成物の調整及び塗布硬

市販のキシリレンジイソシアネートタイプの非ブロック 型ポリイソシアネート「タケネートD-110N」(武 田薬品工業(株)製)9.0重量部、市販のポリカーボ ネートタイプのポリオール「ニッポラン983」(日本 ポリウレタン工業(株)製)5.0重量部、ペンタエリ 4. 0重量部、硬化触媒としてオクチル酸亜鉛0. 2重 量部、レベリング剤として市販のフッ素系レベリング剤

「フロラードFC-431」(住友スリーエム(株) 製)0.01重量部、溶媒として酢酸エチル40.0重 量部、メチルエチルケトン20.0重量部から成る混合 物を均一な状態になるまで十分に撹拌し、これをプライ マー組成物とした。

【0081】(3)シリコーン系ハードコート剤の調整 撹拌子を入れたガラス製フラスコ中に、イソプロビルア 【0075】とのプライマー組成物を前処理としてアル 40 ルコール675重量部とビス(トリメトキシシリル)エ タン105重量部とを加え、撹拌を行いながら0.05 規定の塩酸水50重量部を滴下した。さらに撹拌を続け た後、一昼夜熱成した。次に、水分散五酸化アンチモン ゾル (固形分濃度30%、平均粒子径10nm) 170 重量部とシリコーン系界面活性剤0.2重量部を加え、 十分撹拌を行ったあと、濾過してハードコート剤を得 た。

> 【0082】このプラスチックレンズ基材とプライマー 組成物とハードコート剤を用いた以外はすべて実施例4 50 と同様にして複合膜を有するプラスチックレンズを作成

し、実施例1と同様にして試験を行った。プライマー層 は膜厚1. 3μm、屈折率1. 59、ハードコート層は 膜厚2. 3μm、屈折率1.60であった。試験結果は 表1、表2に示す。

15

#### 【0083】実施例8

市販のビスフェノールA型エポキシ樹脂10.0重量 部、硬化剤として市販のエチレンジアミン1.00重量 部、レベリング剤として市販のフッ素系レベリング剤 「フロラードFC-430」(住友スリーエム(株)

製) 0.01重量部、溶媒としてメタノール50.00 重量部からなる混合物を均一な状態になるまで十分に撹 拌し、これをプライマ-組成物とした。

【0084】このプライマー組成物を前処理としてアル カリ処理を行ったプラスチックレンズ基材上にディッピ ング法(引き上げ速度180cm/min)にて塗布し たレンズを80℃で30分間加熱処理してプライマー層 を硬化させた。

【0085】このプライマー組成物を用いた以外はすべ て実施例7と同様にして複合膜を有するプラスチックレ ンズを作成し、実施例1と同様にして試験を行った。プ ライマー層は膜厚1. 2 μm、屈折率1. 5 9、ハード コート層は膜厚2. 3μm、屈折率1.60であった。 試験結果は表1、表2に示す。

【0086】 このようにして得られた複合膜を有するプ ラスチックレンズは、表1、表2に示す試験結果から明 らかなように、膜の密着性、耐擦傷性、耐衝撃性、耐候 性、耐薬品性、外観、干渉縞、染色性にともに優れたも のであった。

# 【0087】比較例1

成(株)製)32.00重量部、レベリング剤として市 販のフッ素系レベリング剤「フロラードFC-431」 (住友スリーエム(株)製)0.03重量部、溶媒とし てトルエン45.00重量部、イソプロピルアルコール 22.00重量部から成る混合物を均一な状態になるま で十分に撹拌し、これをプライマー組成物とした。

【0088】このプライマー組成物を用い、コーティン グ時の引き上げ速度を120cm/minにした以外は すべて実施例4と同様にして複合膜を有するプラスチッ クレンズを作成し、実施例1と同様にして試験を行っ た。プライマー層の**膜厚1.0μm、屈折率1.48**、 ハードコート層の膜厚2. 3μm、屈折率1.56であ った。試験結果は表1、表2に示す。

#### 【0089】比較例2

実施例7で述べたシリコーン系ハードコート剤を用いた 以外はすべて実施例5と同様にして複合膜を有するプラ スチックレンズを作成し、実施例1と同様にして試験を 行った。プライマ-層の膜厚1.3μm、屈折率1.5 5、ハードコート層は膜厚2. 3 μm、屈折率1. 6 0 であった。試験結果は表1、表2に示す。

【0090】比較例3

実施例5と同様のプライマー層を用い、実施例7のハー ドコート剤を用いた以外はすべて実施例1と同様にして 複合膜を有するプラスチックレンズを作成し、実施例1 と同様にして試験を行った。プライマー層は膜厚1.2 μm、屈折率1. 55、ハードコート層は膜厚2. 3 μ m、屈折率1.60であった。試験結果は表1、表2に 示す。

16

#### [0091]比較例4

10 実施例7で述べたプラスチックレンズ基材とシリコーン 系ハードコート剤を用いた以外はすべて実施例4と同様 にして複合膜を有するプラスチックレンズを作成し、実 施例1と同様にして試験を行った。プライマ-層は膜厚 1. 3 μm、屈折率1. 5 7、ハードコート層は膜厚 2. 3 μm、屈折率1. 60であった。試験結果は表 1、表2に示す。

### 【0092】比較例5

プライマ-層を一切設けないこと以外はすべて実施例1 と同様にして複合膜を有するプラスチックレンズを作成 し、実施例1と同様にして試験を行った。ハードコート 層は膜厚2.3μm、屈折率1.50であった。試験結 果は表1、表2に示す。

【0093】各実施例および比較例によるプラスチック レンズの性能評価は次の試験方法で行った。

### 【0094】1)膜の密着性

膜の密着性を評価するためのクロスハッチテープテスト を次の方法で実施した。すなわち、膜を有するレンズの 表面にカッターで1mm角の碁盤目(100マス)に切 傷をつけ、その上に粘着テープを貼付けた後、そのテー 市販の熱可塑性ポリウレタン「LQ3510」(三洋化 30 プをいきおいよく引き剥すことを10回繰り返し、レン ズから剥ぎ取られずに残っている膜の碁盤目の数Xを数 えた。そして、結果を「X/100」のように表した。 「100/100」はクロスハッチテープテストの結 果、膜が全く剥れなかったことを示している。

#### [0095]2)耐擦傷性

プライマー層、ハードコート層を有するプラスチックレ ンズ基材上にSi〇, /Zr〇, 系の5層反射防止膜を 真空蒸着法により形成させた後、反射防止膜の上から# 1000のスチールウールで摩擦し、傷のつきにくさを 調べた。評価は次のような基準で行った。

A:強く摩擦しても傷つかない

B:強く摩擦すると少し傷つく

C:弱い摩擦でも傷がつく

【0096】3)耐衝撃性

鋼球落球試験により評価した。16、2gの鋼球を12 7 c m高さからレンズの中心部に向かって自由落下さ せ、割れる1回前の回数をレンスの耐衝撃性とし、最高 で5回まで落下させた。なお、本試験に用いたレンズの 中心厚はすべて1.0mmとした。

50 【0097】4) 耐候性

1.8

紫外線ロングライフフェードメーター(スガ試験機 (株)製)を用いて300時間の耐候性試験を行い、そ の後の黄変度を測定した。評価は次のような基準で行っ た。

17

A:300時間後の黄変度2.0未満

B:300時間後の黄変度2.0以上2.5未満

C:300時間後の黄変度2.5以上

【0098】5) 耐薬品性

p H 1 および p H 1 2 の塩酸および水酸化ナトリウム溶の積液を用いて、各溶液に 8 時間浸漬し、レンズの変化を調10 た。べた。評価は次のような基準で行った。A:

A:酸性、アルカリ性双方に浸されない。

B:酸性またはアルカリ性どちらか一つに浸される。

C:酸性、アルカリ性双方に浸される。

【0099】6)染色性

一般的な分散染料であるニコンライトブラウン7重量部を水1000重量部に添加した染浴中で90℃、10分間の条件で浸漬処理にて染色し、視感度透過率計で測定し、この値が80%以下のものを染色性良好と判定した。

\*【0100】7)外観

暗室にてレンズに蛍光灯の光を当て、目視で透明度を観察した。評価は次のような基準で行った。

A: クモリ無し

B:クモリが少し目立つ

C: クモリがはっきり目立つ

【0101】8)干涉縞

暗室にてレンズに蛍光灯の光を当て、反射による干渉縞 の程度を目視で評価した。評価は次のような基準で行っ た

A:干渉縞がほとんど見えない。

B:干渉縞か少し目立つ。

C: 干渉縞がはっきり目立つ。

【0102】なお、膜の密着性、耐擦傷性、耐衝撃性、外観、干渉縞テストはプライマー層、ハードコート層、反射防止層をすべて施した物で行い、染色性は反射防止層を施す前、すなわちプライマー層とハードコート層のみを施した場合の性能テストである。

[0103]

\*20 【表1】

	膜の密着性	耐擦傷性	耐衝擊性	耐候性	耐薬品性
実施例1	100/100	A ~ B	5 回以上	A	Α
実施例2	100/100	A ∼ B	5回以上	Α	А
実施例3	100/100	Α	0 🗈	Α	Α
実施例4	100/100	А	4 🗓	А	А
実施例 5	100/100	Α	3 🗉	В	А
実施例6	100/100	A ∼ B	4 🖸	Α	Α
実施例7	100/100	А	5回以上	Α	А
実施例8	100/100	В	5 回以上	Α	А
比較例 1	100/100	В	2 🛭	A	А
比較例2	100/100	В	5回以上	A	А
比較例3	100/100	В	5回以上	A	А
比較例4	100/100	Α	5回以上	A	Α
比較例 5	100/100	А	ОШ	A	А

20

	外觀	干渉縞	染色性
実施例 1	Α	A	良好
実施例2	Α	A	良好
実施例3	A	A	良好
実施例4	Α	A	良好
実施例 5	Α	A	良好
実施例 6	Α	A	良好
実施例7	Α	А	良好
実施例8	Α	A	良好
			<b></b>
比較例1	Α	С	良好
比較例2	Α	С	良好
比較例3	Α	С	良好
比較例4	Α	B ~ C	良好
比較例 5	Α	A	良好

#### [0105]

材の屈折率とブラスチックレンズ基材の少なくとも一方 の表面上に衝撃吸収層として形成されたプライマー層の 屈折率がほぼ同等であるため、さらにまた、プライマー\*

\*層の屈折率とハードコート層の屈折率がほぼ同等である

【発明の効果】本発明によれば、プラスチックレンズ基 30 ため、プラスチック基材上にプライマー層またはプライ マー層とハードコート層の両方を有していても、干渉縞 の見えにくいプラスチックレンズを得ることができる。

### フロントページの続き

(72)発明者 小西 図志夫

東京都千代田区丸の内3丁目2番3号 株 式会社ニコン内

(72)発明者 八代 透

東京都千代田区丸の内3丁目2番3号 株 式会社ニコン内